IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

APPLICATION NO.:

To Be Assigned

APPLICANT

Dr. Jürgen HORN

FILED

Herewith

FOR

Gamma-Sterilisable Nutrient Medium Based on

Casein Soya Peptone Agar

ART UNIT

To Be Assigned

EXAMINER

To Be Assigned

July 18, 2003

Commissioner for Patents PO Box 1450 Alexandria, VA 22313-1450

TRANSMITTAL OF PRIORITY DOCUMENT

SIR:

Appended hereto is a certified copy of Priority Document No. 102 33 346.7 filed on July 23, 2002.

Applicant requests that this document be made of record in the above identified

application.

Respectfully submitted,

NORRIS, McLAUGHLIN/& MARCUS, P.A.

Rv

Rurt G. Briscoe Reg. No. 33,14

220 East 42nd Street - 30th Floor New York, New York 10017

Tel.: (212) 808-0700

CERTIFICATE OF EXPRESS MAILING

I hereby certify that the foregoing Transmittal of Priority Document is being deposited with the United States Postal Service as express mail under label no. EV208799454US in an envelope addressed to: Commissioner for Patents, PO Box-1450, Alexandria, VA 22313-1450, on the date indicated below:

Date: Sull.

Rv

ennifer Acces

BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND



Prioritätsbescheinigung über die Einreichung einer Patentanmeldung

Aktenzeichen:

102 33 346.7

Anmeldetag:

23. Juli 2002

Anmelder/Inhaber:

Biotest AG, Dreieich/DE

Bezeichnung:

Gammasterilisierbare Kulturmedien auf der Basis von Caseinsojapeptonagar zum Nachweis von Mikroorganismen in wasserstoffperoxidhaltiger Luft oder auf wasserstoffperoxidhaltigen Oberflächen

IPC:

C 12 Q 1/04

Die angehefteten Stücke sind eine richtige und genaue Wiedergabe der ursprünglichen Unterlagen dieser Patentanmeldung.

München, den 28. Mai 2003

Deutsches Patent- und Markenamt

Det Präsident

In Auftrag

M.Co.usol

unsere Nr. 29 571

يواجعان الم

Biotest AG Landsteinerstrasse 5 63303 Dreieich

Gammasterilisierbare Kulturmedien auf der Basis von Caseinsojapeptonagar zum Nachweis von Mikroorganismen in wasserstoffperoxidhaltiger Luft oder auf wasserstoffperoxidhaltigen Oberflächen.

Gegenstand der Erfindung ist ein gammasterilisierbares Kulturmedium zum Nachweis von Mikroorganismen, wie Bakterien, Hefen und Pilzen, in wasserstoffperoxidhaltiger Luft oder auf wasserstoffperoxidhaltigen Oberflächen mit den Markmalen des Patentspruchs 1. Bevorzugte ergänzende Ausgestaltungen sind Gegenstand der Unteransprüche.

Wasserstoffperoxid wird zum Begasen von Isolatoren oder ganzen Räumen benutzt, um darin möglicherweise enthaltene Mikroorganismen abzutöten. Das gasförmige Wasserstoffperoxid kondensiert als 30 % bis 35%ige gesättigte Lösung auf den begasten Oberflächen. Vor dem Start von Produktionsvorgängen, Qualitätskontrolluntersuchungen auf Sterilität oder sonstigen Arbeiten in diesen begasten Reinraumbereichen werden diese steril belüftet, wonach Konzentrationen von 0,3 bis 6ppm, in der Regel unter 1ppm, Keime in der Luft verbleiben. Die Untersuchungen auf solche möglicherweise noch vorhandene Luftkeime erfolgt mit Luftkeimsammlern nach dem Impaktions- oder Rotationsprinzip, wobei die keimhaltigen Partikel auf Agaroberflächen abgeschieden werden.

Überraschenderweise konzentrieren sich die geringen Mengen Wasserstoffperoxiddämpfe beim Vorgang des Sammelns von 1000 Litern Luft in Caseinsojapeptonagar (gem. United States Pharmakopoeae, 8th Supplement, USP-NF, <1116>, 4426-4431) auf Konzentrationen von über 100ppm im Agar. Sporen werden schon durch Wasserstoffperoxid-Konzentrationen von 10ppm gehemmt und vegetative Zellen und Mikroorganismen bereits durch noch deutlich niedrigere Konzentration an Wasserstoffperoxid. Dies beeinträchtigt die Nachweismöglichkeit von noch vorhandenen Mikroorganismen in erheblichem Maß.

Normale Agarmedien weisen eine Kontaminationsrate von etwa 0,1 % auf (1 unsterile Einheit unter 1000) und genügen damit nicht dem Begriff von Sterilität, welcher nur 1 unsterile Einheit unter 10⁶ (1 Mio.) zulässt. Da mit den zur Untersuchung verwendeten Medien Reinräume untersucht werden, welche durch Begasung vorher keimfrei gemacht wurden, möchte man mit den Agarmaterialien zur Testung auf Keimfreiheit keine Keime einschleppen, erwartet also sterile Medien.

Bekannt sind für Nachweise der genannten Art Medien wie Baird-Parker Medium (Journ. Applied Bacteriology 25:12, 1962, Baird-Parker) mit 1 % Natriumpyruvat (Natriumsalz der Brenztraubensäure oder 2-Oxopropionsäure), die unter anderem für die Isolierung von Staphylokokkus aureus nach Hitzeschädigung oder Lagerung von gefrorenen oder getrockneten vegetativen Zellen geeignet sind. Der Nachteil von Baird-Parker-Agar ist die geringe Haltbarkeit des fertigen Agarmediums.

Der Zusatz von Katalase zu diesem und anderen Medien zur Verbesserung des Wachstums von Bakterien aus der Luft ist ebenfalls bekannt (Journ. Applied And Environmental Microbiology 57: 2775-2776, 1991, Balkumar Marthi). Katalase zersetzt Wasserstoffperoxid in Wasser und Sauerstoff. Katalase wird jedoch bei 55° C inaktiviert, was die großtechnische Abfüllung von Agar bei deutlich unter 55° C voraussetzt. Dies ist jedoch wegen Gelieren des Agars bei Temperaturen um 50° C kaum durchführbar. Außerdem verursacht der aus Wasserstoffperoxid entstehende Sauerstoff Blasen und Risse im Agar, die das Erkennen von Kolonien, die auf dem Agar wachsen, außerordentlich erschwert.

Weiter ist D/E-Agar bekannt, welcher ein breites Spektrum an antiseptischen und desinfizierenden Chemikalien einschließlich quaternärer Ammoniumverbindungen, Phenol, Jodund Chlorverbindungen, Quecksilber (Merthiolat), Formaldehyd und Glutaraldehyd neutralisiert (Difco Handbuch, D/E Agar). Eine Neutralisation von Wasserstoffperoxid ist im Difco Handbuch nicht beschrieben. Der Nachteil von D/E-Agar ist die geringe Haltbarkeitsdauer des fertigen Agarmediums von nur 2½ Monaten sowie die Veränderungen im Medium bei Strahlungsdosen von 16-25 kgray, die zur zuverlässigen Gammasterilisierung notwendig sind.

Außerdem ist D/E-Agar nicht sehr pH stabil und hat mit einem pH von 7.6 ± 0.2 schon einen sehr hohen pH Wert. Bei einem Abdriften zu noch höheren pH Werten wie 8.0 (nur 0.2 über dem oberen Bereich) kommt es bereits zu deutlichen Hemmungen von nachzuweisenden Keimen.

Erstaunlicherweise wurde nun gefunden, dass Agarmedien auf der Basis von Caseinsojapeptonagar Wasserstoffperoxid in Konzentrationen, wie sie beim Luftkeimsammeln in Isolatoren mit Wasserstoffperoxid Restgehalt auftreten, neutralisiert, wenn ihnen 2 – 10 Gew.% Natriumthioglykolat, 5 – 20 Gew.% Natriumbisulfit und 10 – 30 Gew.% Natriumthiosulfat, jeweils bezogen auf das Agar, zugesetzt werden. Vorzugsweise wird als Caseinsojapeptonagar das Microbial Content Test Agar (MCT Agar; Difco 0553-07-4) eingesetzt, welcher aus Caseinsojapepton mit Zusatz von Sorbitanmonooleat = Tween 80[®] und Lecithin besteht. Durch Pufferung im pH Bereich von 7,1 bis 7,5 sind diese Medien außerdem pH-stabil.

Die übliche Pufferung mit Phosphatpuffer allein führt zu Ausfällungen, sodass das Medium schlechte Wachstumseigenschaften hat. Dies kann bekanntermaßen durch die Pufferung mit MOPS (Morpholinopropansulfonicacid) vermieden werden. MOPS ist jedoch sehr teuer. Überraschenderweise hat es sich jedoch gezeigt, dass ein teilweiser Ersatz von Phosphat durch MOPS möglich ist, ohne dass es zu wachstumsmindernden Ausfällungen kommt. Vorzugsweise werden von der Gesamtpuffermenge 20-50% als MOPS verwendet, wobei MOPS zuerst zugegeben wird und danach langsam der Rest von 50–80% des Gesamtpuffergehaltes als Phosphatpuffer.

Die üblicherweise zugesetzten pH-Indikatoren Bromkresolpurpur und Bromthymolblau werden durch Gammabestrahlung mit 16-25 K Gray zerstört mit der Folge eines grauen Erscheinungsbildes des Agar, welches die Auswertung von weißen bis grauen Kolonien wesentlich erschwert. Dies lässt sich erstaunlicherweise durch den Zusatz von Polyvinylpyrolidon in Mengen von 10 – 50 Gew.%, vorzugsweise 30 – 45 Gew.%, bezogen auf das Agar, verhindern. Die blauviolette bis blaugrüne Farbe bleibt dann erhalten, was die Auswertung und Überprüfung auf gewachsene Kolonien wesentlich erleichtert.

Überraschenderweise kann die wasserstoffperoxidneutralisierende Wirkung der erfindungsgemäßen Nährmedien durch Zusatz von 0,05 bis 0,25 % Pyruvat verstärkt werden. Diese im Vergleich mit Baird-Parker-Medium wesentlich geringere Konzentrationen ist wegen des hohen Preises von Natriumpyruvat wirtschaftlich von Bedeutung.

Erfindungsgemäße Medien, gepuffert im Bereich von pH 6,8 bis 7,4, mit den genannten pH-Indikatoren und Zusatz von Natriumpyruvat und Polyvinylpyrolidon sind 6 Monate stabil, was die Lagerung und den Versand wesentlich erleichtert und dem Kunden noch eine lange Verwendungsdauer garantiert. Weiter sind diese Medien in der Lage, 2 %ige H₂O₂-Lösungen, die direkt aufgetragen werden, zu neutralisieren und anschließendes Wachstum von Mikroorganismen zu erlauben. Demgegenüber erlaubt beispielsweise normaler Sojacasein-

peptonagar bereits nach einer Exposition mit nur 0,02 % Wasserstoffperoxid kein Keimwachstum mehr.

Weiter kann zum besseren Anwachsen von Keimen, welche durch Austrocknung (in der Luft oder auf Oberflächen) geschädigt wurden, Betain, Glycin, Cystin, Prolin und Asparagin zugesetzt werden.

Die folgenden Beispiele erläutern die Erfindung im einzelnen.

Beispiel 1 Medium mit Farbindikator zum Abklatsch auf H₂O₂-haltigen Oberflächen

Grundmedium Microbial Content Test Agar (Difco 0553-07-4 = MCT Agar)	23 g
Agar-Agar (bestehend aus Caseinsojapepton, Kochsalz, Lecithin, Sorbitanmono-	12 g
oleat und Agar)	
Polyvinylpyrolidon (PVP 360)Betain (Sigma B3501)0,03	10 g
Betain (Sigma B3501)	0,03 g
L-Glycin (Merck 104201)	0,05 g
L-Cystin (Merck 1028136)	0,025 g
L-Prolin (Merck 107434)	0,025 g
Benztraubensäure, Na-Salz (Merck 106619) =Natriumpyruvat	0,25 g
L-Asparagin (Merck 101565)	0,025 g
Glucose (Merck 107074)	2,5 g
Natriumthioglycolat (Sigma T0632)	1,0 g
Natriumdisulfit (Merck 106528)	2,5 g
Natriumthiosulfat (Merck 106516)	6,0 g
Bromkresolpurpur (Merck 103025)	0,025 g
Bromthymolblau (Merck 103026)	0,025 g
Aqua dest	ad 1 Liter
pH auf 7,3 \pm 0,2 einstellen, 15 min. bei 121° C autoklavieren und nach dem	
Abkühlen sterilfiltriert zugeben:	
Hefeextrakt	2,5 ml
(Marcor, 10g Hefeextrakt in 100 ml VE-Wasser kalt eingerührt und sterilfiltriert)	
Phosphat Puffer pH 7,3 1 Molare Lösung	20 ml
MOPS Puffer pH 7,3 4 Molare Lösung	6 ml
(Sigma M1254, Morpholinopropansulfonicacid)	
(zuerst MOPS zugeben, danach langsam Phosphat)	
L-Ascorbinsäure (Na-Salz Sigma A7631, 1 g in 2 ml VE Wasser	0,5 ml

Beispiel 2 Medium <u>ohne</u> Farbindikator zum Nachweis von Luftkeimen in H₂O₂-haltiger Isolatorluft

	Grundmedium Microbial Content Test Agar (Difco 0553-07-4)	23 g
٠	Agar-Agar '	12 g
	Betain (Sigma B3501)	0,03 g
-	L-Glycin (Merck 104201)	0,05 g
	L-Cystin (Merck 1028136)	0,025 g
_	L-Prolin (Merck 107434)	0,025 g
	Benztraubensäure, Na-Salz (Merck 106619) =Natriumpyruvat	0,25 g
	L-Asparagin (Merck 101565)	0,025 g
	Glucose (Merck 107074)	2,5 g
	Natriumthioglycolat (Sigma T0632)	1,0 g
		2,5 g
	Natriumdisulfit (Merck 106528)	6,0 g
	Natriumthiosulfat (Merck 106516)	ad 1 Liter
	Aqua dest	
	pH auf 7,3 ± 0,2 einstellen, 15 min. bei 121° C autoklavieren und nach dem	
	Abkühlen sterilfiltriert zugeben:	2,5 ml
	Hefeextrakt	2,0 1111
	(Marcor, 10g Hefeextrakt in 100 ml VE-Wasser kalt eingerührt und sterilfiltriert)	20 ml
	Phosphat Puffer pH 7,3 1 Molare Lösung	6 ml
	MOPS Puffer pH 7,3 4 Molare Lösung	6 1111
	(Sigma M1254, Morpholinopropansulfonicacid)	
	(zuerst MOPS zugeben, danach langsam Phosphat)	0.5!
	L-Ascorbinsäure (Na-Salz Sigma A7631, 1 g in 2 ml VE Wasser	0,5 ml
	In Agarstreifen für Luftkeimsammelgerät gießen und γ-sterilisieren (Dosis 16 –	
	25 K Gy)	

Beispiel 3 Microbial Content Test Agar

Difco ohne Zusätze

Beispiel 4 Soybean Casein Digest Agar

Difco mit 1 % (10 g/L) zusätzlich Natriumpyruvat

Beispiel 5 D/E Agar

Difco ohne Zusätze

Alle 5 Agar-Sorten werden zur Austestung ihrer Kapazität zur Neutralisation von H_2O_2 mit 100 Mikroliter von H_2O_2 -haltigen Lösungen mit 10ppm 0,02 % H_2O_2 , 0,5 % H_2O_2 , 1 % H_2O_2 und 2 % (20000ppm) H_2O_2 beaufschlagt. Danach wird die H_2O_2 Konzentration auf der Agaroberfläche mit Peroxid Teststreifen (Merck) gemessen (Tab. 1). Während der erfindungsgemäße Agar noch 2 % (20000ppm) H_2O_2 neutralisiert, ist das Grundmedium MCT allein nicht in der Lage 10ppm komplett zu neutralisieren. Aus der Literatur bekannte Agarsorten (Beispiel 4 und 5) können bereits 0,5 % H_2O_2 nicht mehr vollständig neutralisieren.

Nach Exposition mit H_2O_2 wird mit Beimpfung von Staphylococcus aureus ATCC 6538 mit 10-100 koloniebildenden Einheiten das mögliche Wachstum nach H_2O_2 Exposition untersucht (Tab. 2).

Die erfindungsgemäßen Agarzusätze nach Beispiel 1 und 2 erlauben das Keimwachstum auch nach Exposition mit hohen H_2O_2 -Mengen, während der eingesetzte Grundagar bereits durch 10ppm H_2O_2 deutliche Hemmungen beim Wachstum zeigt. Die literaturmäßig bekannten Varianten mit Pyruvatzusatz allein oder D/E Agar in bekannter Form neutralisieren etwas mehr H_2O_2 , zeigen jedoch auch bereits ab 0,5 % H_2O_2 sehr deutliche Wachstumshemmungen.

Tabelle 1: H₂O₂ Konzentration im Agar nach Aufbringen von 100 Mikrolitern H₂O₂ Lösungen

Konzentration der aufgebrachten H ₂ O ₂ Lösung	Agar Beispiel 1 (Erfindung)	Agar Beispiel 2 (Erfindung)	MCT Agar Beispiel 3 (Standard- vergleich)	Soybean Casein Digest mit 1 % Pyruvat Beispiel 4 (Literatur)	D/E Agar Beispiel 5 (Vergleich)
10ppm	0ppm	0ppm	1-2ppm	0ppm	Oppm
0,02 %	0ppm	Oppm	30ppm	0ppm	0ppm
0,5 %	0ppm	Oppm	> 100ppm	2-5ppm	2-5ppm
1,0 %	0ppm	0ppm	> 100pmm	5,10ppm	10ppm
2,0 % (=20000ppm)	0ppm	0ppm		20-30ppm	30ppm

Tabelle 2: Wachstum von Staph. aureus 6538 nach H2O2 Exposition - Inokulum 10-100 kolonie-bildende Einheiten (KBE) pro Agaroberfläche (Petrischale Agarstreifen Contact Slide)

Konzentration der aufgebrachten H₂O₂ Lösung	Agar Beispiel 1 (Erfindung)	Agar Beispiel 2 (Erfindung)	MCT Agar Beispiel 3 (Standard- vergleich)	Soybean Casein Digest mit 1 % Pyruvat Beispiel 4 (Literatur)	D/E Agar Beispiel 5 (Vergleich)
0 = Kontrolle	68 KBE	73 KBE	61 KBE	71 KBE	62 KBE
10ppm	63 KBE	74 KBE	18 KBE	68 KBE	73 KBE
0,02 %	71 KBE	64 KBE	0 KBE	62 KBE	65 KBE
0,5 %	61 KBE	59 KBE	0 KBE	12 KBE	
1,0 %	65 KBE	67 KBE	0 KBE		14 KBE
2,0 %			O IVDE	0 KBE	0 KBE
(=20000ppm)	69 KBE	62 KBE	0 KBE	0 KBE	0 KBE

Alle 5 Agarsorten wurden in Agarstreifen für RCS Highflow Luftkeimsammelgeräte gegossen.

Danach wurden jeweils parallel Luftproben in einem Isolator mit vergleichsweise hoher H_2O_2 Restbelastung gesammelt sowie in einem über Nacht gelüfteten Isolator mit niedriger H_2O_2 Restbelastung. Zum Vergleich wurde jeweils unbelastete Luft aus einer Cleanbench im Reinraum gesammelt. Die Beimpfung mit einem Inokulum von 10-100 koloniebildenden Einheiten von Staph. aureus ATCC 6538 erfolgte jeweils direkt nach dem Luftkeimsammeln, um einer möglichen Reduktion des im Agar angesammelten H_2O_2 beim Stehen lassen zuvorzukommen. Damit sollte die H_2O_2 Belastung derjenigen entsprechen, die ein möglicher Luftkeim direkt beim Sammelvorgang hat. Man sieht in Tab. 3, dass ein normaler Standardagar das Keimwachstum nach Exposition mit normaler Luft ohne H_2O_2 erlaubt, jedoch nicht mehr in H_2O_2 belasteter Luft, unabhängig von der Konzentration. Die literaturbekannten Agarsorten 4 und 5 zeigen bereits deutliche Performanceschwächen in Isolator 1 bei höherer H_2O_2 Restkonzentration, während die erfindungsgemäßen Agarsorten nach Beispiel 1 und 2, wie nach den Ergenissen aus Tab. 1 zu erwarten war, auch höhere H_2O_2 -Konzentrationen neutralisieren und ungehemmtes Wachstum erlauben. Die Ergebnisse sind in Tab. 3 zusammengestellt.

Tabelle 3 Luftkeimmessungen im Isolator. 1000 L H₂O₂-haltige Isolatorluft wird mit einem RCS Luftkeimsammler gesammelt und die Streifen danach mit S. aureus 6538 beimpft. Vergleich unbelastet Cleanbench Luft.

Agarsorte	1000 L Luft Isolator 1 hohe H₂O₂ Restkonzentration	1000 L Luft Isolator 2 niedrige H₂O₂ Restkonzentration	1000 L Cleanbench Luft ohne H₂O₂ Restkonzentration	
Agar Beispiel 1 (Erfindung)	86	92	83	
Agar Beispiel 2 (Erfindung)	81	79	88	
MCT Agar Beispiel 3 (Standardvergleich)	0	0	91	
Soybean Casein Digest mit 1 % Pyruvat Beispiel 4 (Literatur)	11	74	83	
D/E Agar Beispiel 5 (Vergleich)	7	92	94	

Die Durchführung eines Abklatsches von H₂O₂ belasteten Oberflächen im Isolator in Abhängigkeit von der Lagerzeit des verwendeten Agars zeigt in Tab. 4 eindeutig die wesentlich bessere Stabilität der nutritiven Eigenschaften des erfindungsgemäßen Mediums nach Beispiel 1 gegenüber dem literaturbekannten D/E Standardagar. Bei Standard MCT Agar sind die nutritiven Eigenschaften zwar stabiler, jedoch auf etwas niedrigerem Niveau bei Staph. aureus. Bei dem anaeroben Keim C. sporogenes sieht man, dass die mangelnde H₂O₂-Neutralisierung von MCT Agar das Wachstum von Anaeroben nach H₂O₂ Exposition verhindert, während dies mit dem erfindungsgemäßen Agar noch ohne weiteres möglich ist. Bei anaeroben Keimen wird nach Beimpfung immer anaerob inkubiert.

Die Inkubationstemperatur für alle Bakterien wird nach USP bei 32,5° C \pm 2,5° C eingestellt.

Tabelle 4 Wachstum von S. aureus 6538 und C. sporogenes nach Abklatsch von H₂O₂ begasten Isolatoroberflächen

Agarsorte	Wachstum von		Agarsorte	Wachstum von		Agarsorte	Wachstum von	
Alter 4 Wo	S. aureus	C. sporogenes	Alter 3 Mon	S. aureus	C. sporog.	Alter 6 Mon	S. aureus	C. sporog.
Agar Beispiel 1 (Erfindung)	71	68	Agar Beispiel 1 (Erfindung)	88	92	Agar Beispiel 1 (Erfindung)	69	98
MCT Agar Beispiel 3 (Standard- vergleich)	58	0	MCT Agar Beispiel 3 (Standard- vergleich)	49	0	MCT Agar Beispiel 3 (Standard- vergleich)	52	0
D/E Agar Beispiel 5 (Vergleich)	68	16	D/E Agar Beispiel 5 (Vergleich)	23	0	D/E Agar Beispiel 5 (Vergleich)	0	0

In Tab. 5 wird das Ergebnis des Wachstums eines ganzen Keimspektrums nach Durchsatz von je 1000 Liter H_2O_2 -haltiger Isolatorluft im Vergleich zu je 1000 Liter Luft aus einer Cleanbench ohne Isolator zusammengefasst. Das Wachstum von grampositiven Kokken (S. aureus), grampositiven sporenbildenden Stäbchen (B. subtilis), Anaeroben Sporenbildnern (C. sporogenes), gramnegativen Enterobacteriaceae (E. coli), gramnegativen Nonfermentern (P. aeruginosa), Hefen (C. albicans) und Pilzen (A. niger) wird geprüft. Auf MCT Agar und erfindungsgemäßem Agar wachsen alle Keime nach Exposition mit normaler Luft (Cleanbench Luft) gleich gut. Nach Exposition von H_2O_2 -haltiger Isolatorluft wachsen auf dem erfindungsgemäßen Agar nach Beispiel 2 alle Keime in vergleichbarer Zahl, während auf MCT Agar nach Exposition mit H_2O_2 -haltiger Isolatorluft mit allen Keimen keinerlei Wachstum mehr feststellbar ist.

Tabelle 5 Wachstum nach Sammeln von H_2O_2 -haltiger Isolatorluft bzw. Cleanbench Luft ohne H_2O_2

Keim	Agar Beispiel 2	MCT Agar Beispiel 3	Agar Beispiel 1	MCT Agar Beispiel 3	
	1000 L	Isolatorluft	1000 L Cleanbench Luft		
S. aureus	85	0	82	76	
E. coli	43	0	38	41	
P. aeruginosa	61	0	56	58	
B. subtilis	28	0	23	26	
C. sporogenes	24	0	19	21	
C. albicans	16	0	1	18	
A. niger	38	0	42	36	

Die erfindungsgemäßen Kulturmedien lassen sich ohne Probleme gamma-sterilisieren.

Patentansprüche

- Gammasterilisierbares Nährmedium auf der Basis von Caseinsojapeptonagar zum Nachweis von Mikroorganismen in wasserstoffperoxidhaltiger Luft oder auf wasserstoffperoxidhaltigen Flächen, gekennzeichnet durch Zusätze von 2 – 10 Gew.% Natriumthioglykolat, 5 – 20 Gew.% Natriumthiosulfat und 10 – 30 Gew.% Natriumdisulfit, jeweils bezogen auf das Agar.
- 2. Gammasterilisierbares Nährmedium nach Anspruch 1, enthaltend 0,1 bis 0,25 % Natriumpyruvat, bezogen auf das Agar.
- 3. Gammasterilisierbares Nährmedium nach Anspruch 1 oder 2, enthaltend Bromkresolpurpur und Bromkresolviolett als pH-Indikator sowie 10 50 Gew.%, vorzugsweise 30 45 Gew.%, Polyvinylpyrolidon, bezogen auf das Agar.
- 4. Gammasterilisierbares Nährmedium nach einem der Ansprüche 1 bis 3, enthaltend 20 50% Morpholinopropansulfonsäure und 50 80 % Phosphatpuffer, bezogen auf die Gesamtpuffermenge.
- 5. Gammasterilisierbares Nährmedium nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, dass als Agar Microbial Content Test Agar eingesetzt wird.
- 6. Gammasterilisierbares Nährmedium nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, dass es Betain, Glycin, Cystin, Prolin und Asparagin enthält.

Zusammenfassung

Gammasterilisierbares Nährmedium auf der Basis von Caseinsojapeptonagar zum Nachweis von Mikroorganismen in wasserstoffproxidhaltiger Luft oder auf wasserstoffperoxidhaltigen Flächen mit einem Gehalt von 2 – 10 Gew.% Natriumthioglykolat, 5 – 20 Gew.% Natriumthiosulfat und 10 – 30 Gew.% Natriumdisulfit, jeweils bezogen auf das Agar. Vorzugsweise ist das eingesetzte Agar Microbial Content Test Agar: Optional kann das Nährmedium 0,1 bis 0,25 Gew.% Natriumpyruvat, bezogen auf das Agar, enthalten. Werden als pH-Indikator Bromkresolpurpur und Bromkresolviolett eingesetzt, enthält das Nährmedium außerdem 10 – 50 Gew.%, vorzugsweise 30 – 45 Gew.%, Polyvinylpyrolidon, bezogen auf das Agar. Eine Pufferung erfolgt vorzugsweise mit 20 – 50% Morpholinopropansulfonsäure und 50 – 80 % Phosphatpuffer, bezogen auf die Gesamtpuffermenge.